PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

04-005240

(43) Date of publication of application: 09.01.1992

(51)Int.Cl.

A61K 37/02

(21)Application number: 02-105060

(71)Applicant: TAISHO PHARMACEUT CO LTD

(22)Date of filing:

20.04.1990

(72)Inventor: MIZOGAMI KAZUTOSHI

ITO MAYUMI **ITO YUMIKO**

HANADA KAZUNORI

(54) ANTIDEMENTIAL AGENT

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain an antidemential agent effective in promoting the formation and the activity of NGF having action to suppress the deciduation of neurocyte by using a specific tripeptide derivative as an active component. CONSTITUTION: The objective antidemential agent having the above effect and useful as a remedy for Alzheimer-type dementia supposed to be caused by the selective deciduation of cholinergic neurocyte of procephalic basal field can be produced by using a tripeptide derivative of formula as an active component. The above compound is separated from Aspergillus sp. F-1656 (FERM BP-1502). It can be administered orally or parenterally and the preferable dose of the compound is 0.3-30 mg/kg (especially 1-20 mg/kg) for oral administration and 0.1-10 mg/kg (especially 0.5-5 mg/kg) for intraveneous injection.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of

rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

⑫ 公 開 特 許 公 報(A) 平4-5240

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

43公開 平成4年(1992)1月9日

A 61 K 37/02

AAM

8317-4C

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全4頁)

69発明の名称 抗痴呆剤

願 平2-105060 20特

願 平2(1990)4月20日 22出

個発 明 者 まゆみ @発 明 者 由 美子 蕯 個発 明 者 @発 明 和紀 者

東京都豊島区高田3丁目24番1号 大正製薬株式会社内 東京都豊島区高田3丁目24番1号 大正製薬株式会社内

東京都豊島区高田3丁目24番1号 大正製薬株式会社内 東京都豊島区高田3丁目24番1号 大正製薬株式会社内

大正製薬株式会社 勿出 願

弁理士 北川 富造 東京都豊島区高田3丁目24番1号

1.発明の名称

個代 理

抗痴呆剤

2.特許請求の範囲

(1) 式

ÇH, сн-сн, CHCONH-CH-CHO

で表わされるトリペプチド誘導体を有効成分と して合有することを特徴とする抗痴呆剤。

3.発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は、トリペプチド誘導体を有効成分とし て合有することを特徴とする抗痴呆剤に関し、更 に詳しくは、 NGF作用増強効果およびNGF産 生促進効果を有するトリペプチド誘導体を有効成 分として含有することを特徴とする抗痴呆剤に関

[従来の技術]

本発明の有効成分である化合物は、特開平1-27 9899号公報に開示されている。しかし、アルツハ イマー型痴呆症への有効性については全く知られ ていない。

[発明が解決しようとする課題]

近年増えつつあるアルツハイマー型痴呆症は、 前脳基底野のコリン作動性神経細胞が選択的に脱 落するために起こると言われている。

NGFは、この神経細胞の脱幕を抑制する作用 があることから、NGF作用増強効果およびNG F産生促進効果を有する化合物の開発が強く望ま れている。

[課題を解決するための手段]

本発明者らは、近年増えつつあるアルツハイ

マー型痴呆症の治療薬を開発するために、神経細胞の脱落を抑制する作用があるNGFの作用増強効果あるいはNGF産生促進効果を有する物質の検索を続け、

式

で表わされる化合物がNGFの作用増強効果およびNGF産生促進効果を有することを見出し、さらにその知見に基づいて本発明を完成するに至った。

本発明は

式

で要わされるトリペプチド誘導体を有効成分と

が挙げられる。非経口的には、植物油、エタノール、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール、ポリエチレングリコール類、カカオ脂、ラウリン脂、グリセリンなどが挙げられる。

また、投与剤型としては、錠剤、散剤、カブセル剤の如き固形剤であってもよく、溶液、懸濁液の如き液剤であっても良い。更に、非経口的に投与する場合には、注射剤、点滴用液剤あるいは坐剤としても用いることができる。

化合物(I)の投与量は、投与経路、病疾患の種類、程度、患者の年齢、体重、症状などによっても変動するが、通常1日当り経口投与の場合は、0.3~30㎡/kg、とりわけ1~20㎡/kg、静脈内投与の場合は0.1~10㎡/kgとりわけ0.5~5㎡/kgが好ましい。

[発明の効果]

本発明の有効成分であるトリペプチド誘導体は、神経細胞の脱落を抑制する作用をもつNGF の作用増強効果およびNGF産生促進効果を有す 本発明の有効成分である式(I)の化合物(以下、化合物(I)と略称する。)は、本発明者らが、特開平1-279899号公報に記載の如く、京都市上京区で採取した土壌より新たに分離

して含有することを特徴とする抗痴呆剤である。

した菌株、微生物の名称「Aspergillus.sp.F-1656」および微生物寄託番号「微工研条寄第1502号(FERM BP-1502)」として、工業技術院微生物工業技術研究所に寄託されている菌株より単

崖した化合物である。

化合物(I)は経口的にも非経口的にも投与することができ、製剤化の際は、適当な医薬担体を用い、常法により製造する。医薬担体としては、、2000年の糖素では、2000年のでは、乳糖、マンニットなどの糖類、ウムンストリン酸カルシウム、ゼラチン、デキストリウム、セドン、ステアリン酸およびで、ステアリンは、タルクなどのなりにはカルシウム塩もしくはカルシウム塩もしてはカルシウム塩もしてはカルシウム塩もしてはカルシウム塩もしてはカルシウム塩もしてはカルシウム塩もしてはカルシウム塩もしてはカルシウム塩を受けると、2000年を受けると、2000年を受けると、2000年を受けるというには、2000年を受けるようには、2000年を受けるようには、2000年を受けるようには、2000年を受けるようには、2000年を受けるようには、2000年を受けるようには、2000年を受けるようには、2000年を受けるよりには、2000年を受けるようには、2000年を受けるようには、2000年を受けるようには、2000年を受けるようには、2000年を受けるようには、2000年を受けるようには、2000年を受けるようには、2000年を受けるようには、2000年を受けるようには、2000年を使りませんでは、2000年を使けるようには、2000年を使りまするようには、2000年を使りませんではんでは、2000年を使りませんでは、2000年を使りませんでは、2000年を使りませんでは、2000年を使りませんでは、2000年を使りませんでは、2000年を使りませんでは、2000年を使りませんでは、2000年を使りませんでは、2000年を使りませんでは、2000年を使りませんでは、2000年を使りませんでは、2000年を使りませんでは、2000年を使りませんでは、2000年を使りませんでは、2000年を使りを使りませんでは、2000年を使りませんでは、2000年を使りを使りませんでは、2000年を使りを

るので抗痴呆剤として有用である。

[実施例]

以下、実施例および試験例を挙げて本発明を具体的に説明する。

実施例1

(カプセル剤)

主薬		0	٠	5	g	
微結晶セルロース	8	0	g			
トウモロコシテンプン	2	0	g			
乳糖	1	6	•	5	g	
ポリピニルピロリドン		3	5			

全量

1 2 0 g

上記成分常定により顆粒化したのち、ゼラチン 硬カプセル1000カプセルに充塡した。1カプセル に主薬 0.5%を合有する。 実施例 2

(散剤)

主薬数結晶セルロース400g

トウモロコシデンプン 595g

全量

1000g

主薬をエタノールに溶解し、次いでこれを微結晶セルロースに吸着させたのち、乾燥した。これをトウモロコシデンプンと混合し、常法により散剤として 200倍散を調製した。

実施例3

(錠剤)

主薬 5 g
トウモロコシデンプン 1 0 0 g
乳糖 2 0 0 g
カルボキシメチル
セルロースカルシウム 1 5 0 g
微結晶セルロース 3 9 5 g

上昇などを示し、神経様細胞へと分化する。この性質を利用し、本培養細胞へNGFと本発明化合物を同時派加して本発明化合物のNGF作用増強効果を調べた。

(試験方法)

PC-12細胞を10%牛胎児血清、5%馬血清、50ユニット/耐ペニシリン、50kg/耐ストレブトマイシンを含有するダルペッコ改変イーグル培地(ギブコ社製・高グルコース含有)にて、2×10⁴細胞/耐に調製し、コラーゲンコート24孔ブレート(コーニング社製・培養孔あたりの面積2cm²)へ、0.5耐/孔ずつ播き、37°C、5%COェで培養した。24時間後、ブレート下部に付着したPC-12細胞を残して、NGF(シグマ社製・2.5 s)と各種濃度の本発明化合物を含む上記培地0.3㎡/孔と交換し、各種サンブルを調製した。

ここで、NGFは0.1%牛血清アルブミンを含むPBS(カルシウム・マグネシウム不含リン酸 級衝生理食塩水)に溶解し、培地に溶かした最終 ポリビニルピロリドン

5 0 g

タルク

1 0 0 g

全量

1 0 0 0 g

主薬をエタノールに溶解し、次いでこれを微結晶セルロースに吸着させたのち、乾燥した。これにトウモロコシデンブン、乳糖、カルボキシメチルセルロースカルシウム、微結晶セルロースを加え混合した。次いでポリビニルビロリドンの水溶液を結合剤として加えて常法により顆粒化した。これにタルクを加え混合したのち、1錠100mの錠剤に打錠した。1錠中には主薬 0.5mを含有する。

試験例1(NGF作用增強効果)

NGF作用増強効果は、PC-12細胞の突起伸 長で評価した。

PC-12細胞は、NGFに反応して神経突起の伸長、神経伝達物質の生合成に関する酵素活性の

渡度が 0.5 ng/mg となるように派加した。また、本発明化合物はメタノールに溶解し、培地に溶かした最終 濃度が下記第 1 妻に示す各種 濃度となるように派加した。なお、比較として N G F 、本発明化合物共に加えない無派加サンブル、本発明化合物のみ加えない対照サンブルも調製した。

このように調製した各種サンブルを48時間培養 した後、PC-12細胞の神経突起の伸長を顕微鏡 下に観察した。

観察結果を、細胞の突起長で4段階に分類し、 形態変化のない細胞を0点,突起の伸長を伴わず、形態変化を起こした細胞を1点、細胞体の直径以内の突起を持つ細胞を2点、細胞体の直径以上の突起を持つ細胞を3点と点数化し、100細胞の合計点を突起伸長活性とした。

(結果)

結果を第1次に示す。 多 1



表 1 (NGF作用增強効果)

サンブル	突起伸長活性
無抵加	1 2
対照(NGFのみ抵加)	2 7
NGF+化合物(I) 0.1 μ当	2 6
NGF+化合物(I) 0.3 μ出	5 0
NGF+化合物(I) 1.0 μ出	1 2 0

試験例2(NGF産生促進効果)

(試験方法)

NGF産生促進効果はLM細胞のNGF産生量で評価した。LM細胞を、0.5%バクトペプトン、50ユニット/ 酸ペニシリン、50㎏/ 酸ストレプトマイシンを含有する199培地(ギブコ社製)にて、1.4×10°cells/ 酸に調製し、24孔プレート(コーニング社製、培養孔あたりの面積2.0cm°)へ、0.5㎏/孔ずつ揺き、37°C、5%CO2で培養した。コンフルエントとなった72時間後、各種濃度の被験化合物を含む上記培地 0.5㎏/孔

試験例3(急性器性試験)

ICR系雄性マウス(5週齡、体重約20g)10匹を1群(対照群は1群10匹)として試験に供した。本発明化合物を生理食塩水に溶解または懸濁し、各種濃度の被検体(有効成分1.3.9.27吨/㎏)を調製し、生理食塩水を対照群とした。各種濃度の被検体をマウスに1回腹腔内投与し、7日間観察を行ない、リッチフィールド・ウイルコックソン法により50%致死量(LD***値)を求めた。

その結果、本発明化合物のLD so値は25 122/ は以上であった。

> 特許出願人 大正製薬株式会社 代理人 弁理士 北川 富造

と交換した。被験化合物は、ジメチルスルホキシド 0.5%に溶解した後、上記培地と混合した。なお、コントロールは、被験化合物を加えずにジメチルスルホキシドのみ派加した。24時間培養後、培地中のNGF濃度を酵素免疫測定法[S.Furukawa6:J.Neurochem..第40巻.第734頁~第744頁(1984年)]によって測定した。活性はコントロールを100%として示した。

(結果)

結果を表2に示す。

表 2 (NGF產生促進効果)

サンプル	NGF産生
対照	100
化合物(I) 1 μH.	130
化合物(I) 3 μH	640
化合物(I) 10 HH	306

(単位; %)